

(11)Publication number:

02-160834

(43) Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

COSG 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995-1.05, and the value of formula II is 0.995-1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b), S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

j.

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

平2-160834

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

8830-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

図発明の名称 ポリアリーレンスルフイドの製造方法

頭 昭63-315554 20特

願 昭63(1988)12月14日 ②出

中川 @発明者

啓 次

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ

ーリアム株式会社内

@発明者

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フィリップスペトロ

ーリアム株式会社内

願 人 東レ・フィリツブスペ

トローリアム株式会社

東京都千代田区麴町 4 丁目 5 番21号

79代理人

弁理士 浅 村

外2名

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化 アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫 **贷 厭 お よ び ア ル カ り 金 隅 水 酸 化 物 で 構 成 さ れ る 下** 記式(1)の値が0.995~1.050でかつ、 式(Ⅱ)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄源 中のSのモル比がり、995~1、100で反応 せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフ イドの製造方法

$$\frac{A-S}{S} - (I)$$

(式中、Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアル カリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の 合計、Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポ リハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

木発明は、熱安定性にすぐれたポリアリーレン スルフィドの製造方法に関するものである。

[従来技術]

ポリフエニレンスルフィドに代表されるポリア リーレンスルフィド樹脂は、そのすぐれた耐熱性、 耐薬品性により射出成形用、押出成形用等に巾広 く使用されている。しかし、溶融混練時に粘度が 変化したり、ゲルが発生したりするという熱安定 性に問題があつた。熱安定性の改良に関して特別 **昭57-90018号公報などに記載されている** 未端封止剤を重合後期に添加してポリアリーレン スルフィドの末端を安定性の高い末端に変える方 法、特別昭61-66721号公報に記載されて いるアルカリ金鼠またはアルカリ土類金鼠のジチ オナイトを接触させる方法がある。しかし、熱安 定性が十分とは言えず、経済的にコストが高くな るという欠点があつた。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明は、然安定性がすぐれたポリアリーレンスルフィドを製造する方法を提供するものである。 【問題を解決するための手段】

上記の目的は、ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫黄源およびアルカリ金属水酸化物で構成される下記式(I)の値が O.995~1.050でかつ、式(I)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄源中のSのモル比が O.995~1.10で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法によつて達成される。

$$\frac{A-S}{S} \qquad \cdots \quad (I)$$

(Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、 Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポリハロ ゲン化物のモル数である)。

$$R_2$$

[発明の具体的開示]

本発明で製造するポリアリーレンスルフイドとは、式(Ar-Shの繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

等で表わされる少麗の分岐結合または架橋結合を 含むことができる。AFとしては

$$- \bigcirc So_2 - \bigcirc So_2 -$$

(R₁、R₂は水楽、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン基から選ばれたもの)などがある。特に好ましいポリアリーレンスルフィドとしては、ポリマーの主構成単位としてローフェニレン単位
(→ S-)を90モル%以上含有するポリフェニレンスルフィド、ポリフェニレンスルフィドスルホン、ポリフェニレンスルフィドカトンがあげられる。

本発明の競技類としては、硫化アルカリ、水硫化アルカリおよび硫化水素から選ばれた少なくとも1種を競技類として使用することができる。硫化アルカリとしては硫化ナトリウム、硫化セシウムなどがあけられ、なかでも硫化ナトリウム、水硫化カリウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化リチウムが好ましく用いられる。

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が 0.995~1.050であることが必要であり、 特に1.000~1.040が好ましい。 0.995末端でも1.050を超えても得られ るポリアリーレンスルフィドの熱安定性が悪く好 ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が 2 以上でかつ分子量が 1 0 0 0 未満の化合物をい う。具体例としては、 p - ジクロルベンゼン、 m - ジクロルベンゼン、 0 - ジクロルベンゼン、 1 . 3 . 5 - トリクロルベンゼン、 1 . 2 . 4 - トリ クロルベンゼン、 1 . 2 . 4 . 5 - テトラクロル ベンゼン、 ヘキサクロルベンゼン、 2 . 5 - ジク ロルトルエン、 2 . 5 - ジクロル - p - キシレン、 1 . 4 - ジプロムベンゼン、 1 . 4 - ジクロルナ フタリン、 1 . 5 - ジクロルナフタレン、 1 - メ

借へ仕込む比である。もし、脱水工程が行なわれるならば、脱水工程で飛散するS顧等を考慮に入れる必要がある。具体的には予め飛散するS顧を設定し、その最を見込して脱水工程へ仕込む方法や重合開始時に本発明の比になるよう硫炭源あるいはアルカリ金属水酸化物を除去する方法などがある。

トキシー 2 . 5 ~ ジクロルベンゼン、4 . 4 ' ージクロルピフエニル、3 . 5 ~ ジクロル安息香酸、4 . 4 ' ージクロルジフエニルエーテル、4 . 4 ' ージクロルジフエニルスルホン、4 . 4 ' ージクロルジフエニルケトンなどのポリハロゲン置換、芳香族化合物があり、なかでも、D ~ ジクロルベンゼン、4 . 4 ' ~ ジクロルジフエニルスルホン、4 . 4 ' ~ ジクロルジフエニルストンが好ましく用いられる。

式(II)で表わされるポリハロゲン化物と硫気 扱中のSのモル比が0、995~1、10である ことが必要であり、特に0、998~1、05が 好ましい。0、995未満でも1、10を超えて も母られるポリアリーレンスルフィドの分子量が 小さく好ましくない。

本発明の式(I)および式(I)で表わされる比は、重合開始時における比である。つまり、鏡質なおよびアルカリ金鼠水酸化物が水溶液である場合は、一般に脱水工程が必要とされるが、脱水工程への仕込の比ではなく脱水工程終了後の重合

アルカリ金属リン酸塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有機酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは極性有機溶剤もしくは水で洗浄され、乾 **炒して得られる。得られたポリアリーレンスルフ** イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した成形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充填材、酸化防止剤、熱安定 別、紫外線吸収削、着色剤等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ



[実施例]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に「説明する。

実施例 1

授择機付の12メートクレーブに硫化ナトリウム・9水塩240.2g(1.0モル)、酢酸ナトリウム24.6g(0.3モル)およびNーメメチル2ピロリドン198g(2.0モル)を仕りな素を通じながら205℃まで約3時間かけて、発生した硫化水素ガスを水酸化ナトリウム4年の協化水素は0.03モルであるた。そこで、反応容器を180℃に冷かしたの水硫化ナトリウム1.12g(0.020モル)の水硫化ナトリウム1.12g(0.020モル)およびNーメチル2ピロリドン149g(1.5モル)を加え、式(I)および式(II)の値はそ

れぞれ1.040、T.010であつた。

次に、 窓紫ガス圧下に密閉し、 260℃まで昇温し、 260℃で3時間反応を行なつた。 重合終了時の内圧は 10㎏/ cm² であつた。 反応容器を1℃/分の速度でゆつくりと冷却後、内容物を収出し、 熱水で数回洗浄し 120℃で減圧乾燥した。 得られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイト(ASTM D-12380-70に準ず。 温度 315.6℃、 荷重 5 ㎏にて 測定。 単位 タ/10分) は 100であつた。 またメルトフローレイト 調定器内で 30分溶融 滞留後のメルトフローレイトは 120であつた。

実施例2

実施例 1 と同様の 1 ℓ オートクレーブに 4 5 % 水硫化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル)、 水酸化ナトリウム 3 9 g (0 . 9 7 5 モル) Nーメチルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) および酢酸ナトリウム 2 4 . 6 g (0 . 3 0 モル) を仕込み、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化水素が飛散し

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、p-ジ クロルベンゼン147g(1.0モル)、1,2, 4-トリクロルベンゼン1.82g

(0.01モル) および N - メチル 2 ピロリドン 14.9 s (1.5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1.036:1.0 4 1 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄を燥し、メルトフローレィト 5 0 のポリフェニレンスルフィドを特た。また 3 0 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5.6 ℃ 3 0 分 溶融滞 都後、測定) は、5 5 であつた。

実施例3

実施例 1 と同様の 1 1 オート クレーブ に硫化ナトリウム・ 9 水塩 2 4 0 . 2 g (1 . 0 モル) および N ーメチル 2 ピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) を仕込み実施例 1 と同様に加熱し水 1 4 4 g を留出させた。その際、 0 . 0 3 モルの硫化水炭が飛散した。そこで反応容器を 1 8 0 ℃に冷却し、硫化水素 0 . 0 3 モル p ー ジクロルベンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル) 、 1 . 2 . 4 ートリクロルベ

ンゼン1.82g(0.01モル)およびN-メチルピロリドン149g(1.5モル)を加え、式(I)および式(II)の値は、それぞれ1.000、1.010であつた。以下実施例1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト500ポリフエニレンスルフィドを得た。また30分後のメルトフローレイトは510であつた。実施例4

れ 1 . 0 3 5 、 1 . 0 0 5 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト 6 0 0 のポリフエニレンスルフィドを特た。また 3 0 分後のメルトフローレイトは 5 8 0 であつた。

実施例5

実施例1と同様の1 & オートクレープに無水水硫化ソーダ5 6 . 1 g (1 . 0 モル) 、水殻化ナトリウム 4 0 g (1 . 0 モル) 、 Nーメチルピロリドン3 4 7 g (3 . 5 モル) 、水18 g (1 モル) および p ー ジクロルベンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル) を仕込み、窒素で気相部の空気を

(1.0 th) を住込み、 超素で気相部の空気を 超換した後、密閉し、 260でまで昇温し、 26 0でで3時間反応させた。この時の式 (I) およ び式 (I) の値はそれぞれ 1.000、 1.00 0であつた。その後、実施 例 1 と同様に冷却、洗 浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。 このポリフェニレンスルフィドを 260での高温 オープン中で 4 時間 キュアリングを行なつたとこ 3、メルトフローレィト 120 架 極ポリフェニレ

比較例3

実施例1において、無水の水硫化ナトリウム
1.12g(0.02モル)を11.2g(0.
20モル)に変えた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ0.880、0.855であつた。符られたポリアリーレンスルフィドは褐色で、メルトフローレイトが測定できないほど低粘度であつた。

比較例 4

実施例 5 において、水酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を 4 4 g (1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式 (I) および式 (II) の値はそれぞれ1.100、1.000であつた。

その後、実施例5と同様に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。このポリフェニレンスルフィドを260℃の高温オープン中で4時間キュアリングを行なつたところ、メルトフローレイトが120の架橋ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分後のメルトフローレイ トは110であつた。

比較例 1

実施例 1 において 無水の水硫化ナトリウム
1.12g(0.02モル)を添加しなかつた以外は、全て実施例 1 と同様に反応を行なつた。この時の式(I) および式(II) の値は、それぞれ
1.062、1.031であつた。また、得られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイトは200であり、30分後のメルトフローレイトは370であつた。

比較好2

実施別1において p ージクロルベンゼン147 g (1.0 モル)を176.4 g (1.2 モル)に変えた以外は全て実施例1と同様に反応を行なった。この時の式(I)および式(I)の値はそれぞれ1.040、1.212であった。 符られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは1500であり、30分後のメルトフローレイトは低粘度のため測定できなかった。

を料、30分後のメルトフローレイトは5であつ

実施例1~5、比較例1~4をまとめると表-1のようになる。

表 - 1 から切らかなように、本発明の実施例 1 ~ 5 の場合、3 0 分後のメルトフローレイトは、初期のメルトフローレイトとほとんど同じであり、然安定性がすぐれていることがわかる。それに対して、比較例 1 ~ 4 のように、式(I) および式(I) の値が本発明の範囲からどちらかが外れる場合(比較例 3) は、十分な粘度のポリアリーレンスルフィドが得られたなかつたり、3 0 分後のメルトフローレイトが初期のメルトフローレイトに比べて大きく変化し、熱安定性の類いポリアリーレンスルフィドしか得られない。

[効果]

従来の公知例では、競技な中のS、アルカリ金成水酸化物およびポリハロゲン化物の比は、一般的記述として広い範囲で設定されていたが、本発明のように、特定の範囲にコントロールすることによって熱安定性のすぐれたポリアリーレンスルフィドが得られ、溶融押出し時の粘度変化が小さくゲルの発生も少ない。また、副次的にポリアリ

30分後のメルトフロー V4F (9/10#) 5000以上 370 580 വ メルトンローフィト (8/10%) 5000KL 1500 120 200 500 900 1.010 1,005 1.000 1.010 1,031 212 000 モル/モル) 1.041 共同の値 ; ö (モル/モル) 1.000 1,035 1.000 880 040 036 062 040 100 式口の値 က 욷 S N 胀 絽 玄 보 \approx 塞

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下す る効果がある。

代理人 浅 村 皓